¹⁹ 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

¹⁰ 公開特許公報 (A)

昭55—17532

①Int. Cl.³ B 32 B 15/08 F 16 F 15/02 識別記号

庁内整理番号 6681-4F 6747-3J

砂公開 昭和55年(1980)2月7日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

᠑防振法

②特

顯 昭53—90536

②出 顯 昭53(1978) 7月26日

⑫発 明 者 藤谷俊英

平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号関 西ペイント株式会社技術本部内

⑪出 願 人 関西ペイント株式会社

尼崎市神崎365番地

邳代 理 人 弁理士 片桐光治

BEST AVAILABLE COPY

明 細 書

1.発明の名称

防护运法

2.特許請求の範囲

- 1. 金属基体上に、第1層強膜として、常盈でイソシアネート基と 反応し得る水酸 ままたはエポキン基を1分子中に2個以上有力なは以立っとポリイソシアネートとからまたはので、常温で放伏の可塑剤をよび(またないので、は、カングを10° dyne/cd 以上である 膜として、マートで、スケングをから、その上に第2層強として、マートで、スケングをから~150° の の 題としたが、スケックを含むブラスチックコンク 田田 といった、10° dyne/cd 以上である 層を 務 届 を 限 と な を 特 後 と す る 防 接 法。。
- 2. 水膜蒸またはエポキン蓋を1分子中に2個

以上有するオリゴマーが、水酸基合有ポリエステル機脂、ポリエチレングリコール、ボリブロピレングリコール、両末端に水酸を有するポリブタジエンオリゴマー、エポキシ機脂、水酸基またはエポキシ基を有するアクリル機脂をよびエポキシ機脂もしくはエポキシ基合有アクリル機脂と第2級アルカノールアミンとの付加縮合物である特許調求の範囲第1項
比較の防振法。

- マイカフレークは、その大きさが1~150
 メッシュ、厚さが数ミクロンである特許請求。

特開昭55-17532 (2)

の範囲第1項記載の防振法。

6. ブラスチックコンクリートは、セメント、 骨材および結合材用ポリマーを主成分とする ものである特許請求の範囲第1項記載の防提 法。

3.発明の詳細な説明

本発明は、広温度領域ですぐれた防掘効果を 有する新規な防振法に関するものである。

かかる欠点を克服する方法として、機械的態度の異なるシート層を重ねる方法、例えば、金属構造物(基体)の片面に合成関脂よりなる緩衝性中間体を施し、その上に、若体と同等の金属板等を重ね、基体を含めて三層となる構造を形成せしめる方法も公知であるが、任意形状の構造物に加工できず、また高価である等の欠点を有していた。

さらに、かかる欠点を改良する方法として、 根域的強度のことなる二つの層を基体表面に形成する方法が提案されている。例えば基体の界 性率を10ⁿ dyne/cm (ただし、n≥11)とした場合、アスファルト、プロンズアスファルト等の では、アスファルト、プロンズアスファルト等の です物質とゴム物質とからなる、200近傍におけるヤング率が10ⁿ⁻⁴~10ⁿ⁻² dyne/cm である 第1の合成樹脂層を基体上に形成したのち、等の が別とを含有する、200近傍におけるヤング率 が第1層のヤング率より大きく、かつ、その値

が 10ⁿ⁻¹ ~10ⁿ⁻¹ dyne/cd であり、100 で近傍に かけるヤンダ率が 10ⁿ⁻⁴~10ⁿ⁻¹ dyne/cd であ る第 2 層 強膜を形成せしめる方法がある。

しかしながら、この方法によって十分な防損 効果を得るためには、その被膜層の全度さを基 体の厚さと同等またはそれ以上にする必要があ り、一方、防振せしめる網構造物(基体)の厚 さが一般に3 MX-10 MRであることから、その被 腰層の厚さは少くとも3~10m以上にも速する。 かかる肉厚の被膜を上記頭成物で構造物に形成. せしめ、その被膜に長期の耐久性と防振性を付 与することは極めて困難である。特に、最大の 難点は、アクリル樹脂、エポキシ樹脂、カレタ ン樹脂等の合成樹脂の有機溶剤溶液と鉱物質充 模剤とからなる顕微状物で塗布し、意思で硬化 せしめ、モのヤング率が10"dyne/ol に避する 第2 唐湓腹を短時間間隔の数回の塗装で形成さ せることは極めて因難なことである。その原因 は、前記樹脂が固形さたは半固形であるため、 常温で逸姿できるように液状にする必要があり、

少なくとも20~30重量が以上の溶剤を使用し **なければならない。そのために、被膜形成過程** で溶剤が蒸発し、大きな体験収縮を生ずる。そ の結果、樹脂の硬化反応にもとずく硬化歪に、 との収縮歪が付加され、強膜変化過程で極めて 大きな硬化面を生じ、大きな内部厄力が発生す る。そのために、粉末状の充填剤を用いている ことと相俟って、途膜にわれが生じ、また第1 屠強膜との付着不良等の欠点を生じ、十分な防 握効果と耐久性を持つ塗膜を形成することがで きないことである。また、学性率が10¹¹ dyne/ d以上になるような塗膜をエポキン芸むよびイ ソシアネート基の塩ಡでの硬化反応により得る ことは極めて困難である。またかかる方法によ って得られたものの防振効果を示す温度範囲も 極めて狭く20~30℃の温度巾が限界であり、 また、二層構造における緩衝性中間体(第1層) は高温において、軟化が激しく、接着能力およ · び拘束板(第2層)の保持能力を失ってしまう という欠点があった。

特開昭55-17532(3)

また、一般に有機塗膜の弾性率の上限が約10⁷¹ dyne/cd であることを考えると、かかる二層構造塗膜により金属基体の防振を行うためには、下塗塗膜の弾性率は10⁶~10⁸ dyne/cd の時、防振効果が得られることは公知である(architec lural acoustic 1969 年12 月号、118 頁)が、的配した各種材料では十分な制振効果を示し、かつ、耐久性のすぐれた塗腹を形成することは困難であった。

本発明者は、これらの欠点を解消するため、 鋭意研究の結果、第1層遠膜として、一20~150 てにおいて、ヤング率が大きく変化せず、かつ、 0.4以上の大きな損失係数を維持する後述の特定組成からなる遠膜を形成せしめると、高温でも軟化変形の恐れのない緩衝層(第1個強膜)が得られることを見出した。しかも第2層塗膜として、硬化過程で生じる内部に力が小すさく、ヤング率が大きくなるような被膜形成材料、すなわち、マイカフレークを含有するブラスチックコンクリートを第1個塗膜上に機屑すること により、厚さ10kmでも内部至を持たす、室温で 配化した形成層のヤング率が-50~150℃で5.0 ×10¹⁶ dyne/d以上と大きく、長期耐久性と防抵 効果をもち、従来の詮膜と同等の軽量さの被膜 が形成できることを見出し、本発明を完成する に至ったのである。

を波嵌させることを特徴とする防振法に係わる ものである。

本発明の第1層塗膜形成用ビビタルとして使 用するイソシアネート基と常温で反応する水酸 恭またはエポキシ基を1分子中に2個以上含有 するオリゴマーとしては、フォル酸、マレイン 酸、フマル酸、アジピン酸等の2塩基酸とグリ セリン、ペンタエリスリトール、トリメチロー ルプロパン、トリメチロールエタン、エチレン グリコール、プロピレングリコール、ネオペン チルグリコール等の多価アルコールとの縮合に よって得られる水酸基含有ポリエステル樹脂、 ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリ コール、両末端に水酸基を有するポリブタジェ ンポリゴマー、エポキシ樹脂、水酸基を有する 不飽和モノマー例えば、アクリル酸2ーヒドロ キシエチルまたはメタクリル酸2ーヒドロキシ ルエチルなど、またはエポキシ基を有する不飽 和モノマー倒えば、グリシジルアクリレートま たはグリシジルメタクリレートなどをスチレン、

アクリル酸またはメタクリル酸のエステルと共 . 座合させた水酸基またはエポキシ基を有する17 クリル樹脂およびエポキシ樹脂もしくはエポキ シ基含有アクリル樹脂とジェタノールアミン、 ジイソプロペノールアミン等の第2級アルカノ ールアミンとの付加縮合物が使用可能である。 また、ポリイソシアネートとしては、トリレ ンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネ ート、メチレンジイソシアネート、ヘキサメチ レンジイソシアネート、ジフエニルメタンー4. 4-ジイソシアネート、デスモジュールL(バ イエル社商品名)、デスモジュールN(パイェ ル社商品名)、あるいはトリメチロールプロバ ン等の多価アルコールとトリレンジイソシエネ ート等との予備縮合物、例えば、コロネートL、 ミリオネートMR(日本ポリウレタン社商品名) 等が使用できる。

このオリゴマーとポリイソシアネートとの割 合はオリゴマー中の水酸基またはエポキシ基1 モルに対して、イソシアネート基が 0.6 ~ 1.2

特開昭55-17532(4)

モル (好ましくは 0.7 ~ 1.1 モル) が望ましい。 また、常温で液状の可塑剤としては、キシレ ン樹脂、ジオクチルフタレート、ジー n-ドデシ

ルフタレート、ジノニルフタレート、トリクレ ジルホスフェートなどが使用出来る。

さらに、常温で強販形成能のある熱可塑性樹脂としては、酢酸ビニル樹脂および酢酸ビニル 共重合体、アクリル酸 n ープチル、メタクリル酸 n ープチル等の 放照モノマーを主体としたアクリル酸エステル重合体、ポリンクロベンタジェン等がある。

また、かかる液状可塑剤および熱可塑性樹脂 の配合量は、使用するオリゴマー成分によって も異なるが、オリゴマー成分 100 重量部に対し て、液状可塑剤は 10~100 重量部、熱可塑性樹 脂は 5~80 重量部が空ましいが、その使用量に 関しては特別な制限はない。

さらに、前配ビヒクル組成物に防食性補強そ の他の目的のために、タルク、クレー、マイカ、 炭酸パリウム、炭酸カルシウム等の体質類料シ よび酸化チタン、ペンガラ、カーポンプラック、 フタロンアニンブルー等の疳色顔料を使用する ことはなんら差し支えはない。

本発明における第1層塗膜形成用塗料の組成は上記のとおりであるが、これらのうち特に好ましい契約の核様は、

- (1) オリゴマー成分として、1分子中に水酸基またはエポキン基を2個有する軟質系オリゴマー(芳香族系エポキン樹脂を除く)と1分子中に水酸基またはエポキン基を3個以上有する硬質系オリゴマー(エポキン基を2個有する芳香族系エポキン樹脂も含む)とを、前者100重量部あたりに後者0.1~50 重量部混合したものを用いる。
- (2) オリゴマー成分として、ポリエチレンクリコール、ポリプロピレングリコール、両末端に水酸基を有するポリプタジエン、アクリル 樹脂またはエポキン樹脂と第2級アルカノー ルアミンとの付加額合物を用いる。
- (3) 第1層塗膜のガラス転移温度(Tg点)が

-50~10℃(好ましくは-50~0℃)の範囲と するなどがある。

本発明における上記組成から形成される第1 層遠膜は、-20~150 c の温度範囲において、 弾性率が10°~10° dyne/od、損失係数が0.4以 上でなければならず、これ以外の場合、本発明 が目的とする性能を得ることは困難である。

ワー、シリカバルン、クレー、硫酸バリウム、 アルミナ、セラミックファイバー、ガラスロー ピング等ガラス繊維、カルシウム塩、ケイ石粉 およびケイ散塩等が使用できる。また、結合材 用ポリマーとしては、 水性ポリマーディスパー ジョン、水溶性ポリマーまたは反応性ポリマー などが使用できる。 氷性ポリマーディスパージ ョンとしては、例えばネオプレン等の天然ゴム ラテックス、 ポリクロロブレンゴム、スチレン ープタジエンゴム、アクリロニトリルゴム、ニ トリルブタジエンゴム、アクリルゴム等の合成 ゴムラテックス、ポリ酢酸ピニルおよび酢酸ビ ニル共重合物、アクリル樹脂、塩化ビニル樹脂 等の熱可塑性樹脂のエマルション、ポリナミド エマルション、エポキシ樹脂エマルションおよ びそれらの混合物などがおり、水溶性ポリマー (もしくはモノマー)としては、セルロース誘 導体、ポリピニルアルコール、アクリル酸塩等。 の水溶液が使用できる。また反応性ポリマーと しては、官能基をもつエポキン樹脂、アクリル



特勝昭55-1 7532 (5)

樹脂、フェノール樹脂、ウレタン樹脂あるいは 界条例脂と硬化剤とからなる関形の含量(如重 (野形分含量 90 世最が以上) 量を以上)の組成物が使用できる。また結合材 用ポリマーとして、ラジカル重合可能な不飽和 蓋を1分子中に2個以上有するオリゴマーと不 **飽和単量体と混合したのち、ペンソイルパオキ** サイド、アゾヒスインプチロニトリル、過酸化 メチルエチルクトン等の過酸化物および過酸化 物の分解を促進する重合促進剤、例えば、有极 敵コパルト、有機アミン等を添加してなる、常 温でラジカル重合により架橋硬化する組成物が 好に好道であり、この ランカル 重合可能をオリ ゴマーとしては、無水マレイン酸、フマール酸 等の不飽和二塩基酸を含有する不飽和ポリエス チル樹脂、あるいはピスフェノールA (2,2.-ピス(4.4ージヒロキシフエニル)プロパン) とエポハロヒドリンとの付加縮合物である芳香 族性のエポキン樹脂(以下、エピビス型エポキ シ樹脂と略称する。)、ノボラック型フェノール ホルムアルデヒド樹脂とエポハロヒドリンとを

和合させて得られるポリクリンジルエーテル化フェノール樹脂およびダリシジル基含有アクリル樹脂とアクリル酸またはメタクリル酸等の不飽和モノカルポン酸との付加縮合物等が使用可能である。またこのオリゴマーと共重合し、前記オリゴマーの希釈溶剤となり得る不飽和単量体としては、スチレン、ビニルトルエン、メタクリル酸およびそのエステル、アクリル酸およびそのエステル、プリルンステル、ジビニルペンセン、ジアリルフタレート等の不飽和単量体が使用可能である。

また、このプラスチックコンクリートには、 その混和時の聚集や発他の恐れのある場合には、 それぞれの防止剤または禁止剤を併用してもよ く、また着色の目的で、着色顔料を限界頗料容 減渡度(C.P.V.C)以下で併用することは何 ら本発明の主旨に反するものではない。

第2層強料に含まれるマイカフレータは、その大きさが1~150 メッシュ、厚さが数ミクロンであり、市販されている商品として、マイカフレータは、スプライトマイカ (Marietta

Resources International Ltd.) 等で、大きさ等により各種グレートのフレークが用いられる。

第2 盾形成用プラスチックコンクリート(以下「第2 届監符」と称す)に使用するセメント、骨材の使用量は、使用した樹脂(結合材用ポリマー)100 部に対して、セメント 5 ~ 150 重量 5、好ましくは 20~100 重量 5、骨材は 10~400 重量 5、好ましくは 50~300 重量 5 である。また、マイカフレークは樹脂 100 重量部あたり、1~100 α量部である。

かかる組成から形成される第 2 尾漁膜は - 50 ~ 150 ℃ でヤング率が 5.0 × 10 ¹⁰ dyne /ed以上であり、この範囲外では木発明の目的が達成されない。

防指防食用塗膜の厚さは、基体の厚さをitとすると1/21~21が窒ましい。第1 層盗膜厚(11)と第2 層複合強膜厚(12)との比串(11/12)は1/100~2であり、好ましくは1/50~1 である。1/100以下であっても、2 以上で

あっても防扱効果は阻害される。

以下に製造例、実施例を示し、本発明を詳細 に説明するが、本発用は以下の製造例実施例の みに限定されるものではない。

(1) 第2層塗膜用樹脂溶液の製造例

温度計、挽拌棒かよび水分離器を接着した 1 名の4 つロフラスコに、無水マレイン酸98

特開昭55-17532(6)

表 1. 第2層塗膜用プラスチックコンクリート 組成

	組	成	1	2	3	4	5	-
	結合材用ポリ	不逸和ポリエステル 桜脂 (1)	1.00			100		
		ディックライトUE 7016 (※1)		100	100			
		エピクロン 830 (※2)					100	
	1	ポリアミド (※3)					70	
7		メチルエチルケトン パーオキサイド	1.0	1.0	1.0	1.0		
	ボノ	ルトランドセメント	25	25			25	1
	7+	5 N D	60	25	60	60		l
1		シリカバルーン		25		30		
	材	ケイ石粉	T	25	60		50	l
		炭酸カルシウム	60		25	60	40	
	フレーク	マイカフレーク (5メッシュ)	10	10			15	
		ガラスフレーク (5メッシュ)			10		5	
_								

(#1) 大日本インキ製 不飽和ポリエステル

F、無水フタル酸148 P、プロピレンクリコール167 タとトルエン10 タを加えて、加熱して80 ℃にする。80 ℃になれば、損拌混合を開始し、加強して200 ℃とする。反応温度を200 ℃に保持し、トルエンを選流しなから、脱水縮合反応を続けて、酸価15 ± で反応させる。酸価が15 になれば、80 でまで冷却して、スチレン289 タと酸点70 でのパラフィン3 タを加えて、不飽和ポリエステル樹脂溶液(1)を存た。ここで得られた不飽和ポリエステル樹脂溶液を不飽和ポリエステル樹脂溶液を不飽和ポリエステル樹脂溶液(1)と命名する。

(2) 第 2 層 逸 膜 用 マイ カフレークを含むプラス テックコンクリート の 製造例

表-1の配合に従って、井上式ニーダーで : 混合し、ブラスチックコンクリートを得た。 to 3 ~ 4 は比較試験用である。

(※2) 大日本インキ製 エポキシ樹脂

(※3) 躬1ゼネラル製 パーサミド+140

(3) 第1層盗腰用塗料(to 6 ~ 7)の製造例 スチールポールミルまたはロールミルを用 いて、表2 に示す配合(ミリオネートMRを 除いたもの)に従ってベース塗料を作成し、 このペース塗料にミリオネートMRを加えた 後、希釈溶剤で粘度調節して塗料とした。

奥施例1~4. 比較例1~2

第1届用資料として№6~7、第2層用として№1~5を用い、厚さ10mmの領板に、設料№6~7を2mmの厚さに遊転し、室温で1週間乾燥後、設1に示した第2層塗料№1~5を、厚さ8mmに強使して計10mmの膜厚とし、実施例1~3、比較例1~2を得た。その際の評価結果は表3のとおりである。

表 2. 第1層塗膜用塗料組成

超成 遊科地	6	7
PPG 2000 (#1)		4.2
GR 2505 (*2)		1.5
R-45 HT (#3)	2 1.7	2 9.5
BPX-55 (%4)	. 7.2	
エピクロン 798(家5)	1.5	· .
ニカノールLL (※6)	1 6.7	20
50多酢酸ビニル樹脂	: .	2.0
ペンガラ	3.0	4.7
929	4.3	4.7
炭酸カルシウム	4 2.5	2 7.6
ミリオネートMR (※7)	4.6 5.8	

(※1) 日本 晋 遠 製 ポリプロピレングリコール

(※2) 加電化工業製・ 3 質能ポリオー。

(※3) 出光興度製 ポリブタジエンポリオール

(※4) 旭徳化工業製 2官能ポリオール

(※5) 大日本インキ化学工業製 エポキンポリオール

(※6) 三菱ガス化製 キシレン樹脂

(※7) 日本ポリウレタン製 ポリインシアネート

特開昭55-17532 (7)

- (※1) 粘弾性削定線パイプロンによって削定 したガラス転移協度。
- 3.00 (※2) まつつHerz での結果
- (%3) dyne/ml, 20℃
- (※4) 第1 および第2 層塗料を塗装してから、 7 日間経過後、試験板をおりまげたと きの状態を調べた。◎は下塗塗膜内部 から破断、×は上塗塗膜と下塗塗膜と の界面ではがれることを示す。
- (※5), 静岡県清水市の裕學で 2.4 ヶ月ぱくろ 後の結果。

特許 出 願 人 関西 ペイント株式会社 代理人 弁理士 片 桐 光 治

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

1

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
I LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
☐ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.